CITATION 2

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公表

⑫ 公 表 特 許 公 報 (A)

 $\Psi 4 - 503307$

❸公表 平成4年(1992)6月18日

fint. Cl. " C 12 P 21/08 A 61 K 39/395 識別記号 ZNA

ADU T

庁内整理番号 8214-4B 8413-4C

審 査 請 求 未請求. 予備審査請求 有

部門(区分) 1(1)

(全 12 頁)

会発明の名称

ヒト腫瘍に関連する新規抗原に対する新規モノクローナル抗体

8413-4CX

创特 頭 平2-503697

頤 平2(1990)1月23日 **6929**出

经翻訳文提出日 平3(1991)8月7日

參国際出願 PCT/US90/00407

砂国際公開番号 WQ90/09197 **砂**国際公開日 平2(1990)8月23日

優先檢主張

❷1989年2月17日❷米国(US) 3312,640

伊斯 ヘルストロム カルル エリツ アメリカ合衆国 ワシントン州 98105 シアトル ノースイース

ト サーバー ドライヴ 3925

മ്പ オンコーゲン アメリカ合衆国 ワシントン州 98121 シアトル フアースト

アペニュー 3005

1967 理 人

弁理士 中村 秒. 外7名

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), CH(広域特許), DE(広域特許), DK(広域特許), ES(広域特 許), F I , F R(広域特許), G B(広域特許), I T(広域特許), J P, K R, L U(広域特許), N L(広域特許), NO,SE(広域特許)

最終頁に続く

請求の範囲

- 1. ヒト腫瘍細胞の細胞表面糖タンパク質抗原上の決定基部位に 結合する、ハイブリドーマ細胞系ATCC No. HB9804 により生成されたモノクローナル抗体、並びに前配抗体の機能 的等価物、結合フラグメント及び免疫複合体。
- 2. 腫瘍細胞が癌細胞である、請求項目に記載のモノクローナル
- 3. 癌細胞が肺、卵巣、結腸及び胸部癌細胞からなる群から選ば れる、請求項をに記載のモノクローナル抗体。
- 4. 腫瘍細胞が黒色腫細胞である、請求項1に記載のモノクロー ナル抗体。
- 5. 腫瘍細胞が内臓細胞である、請求項1に記載のモノクローナ
- 6. 検出可能シグナルを生ずることができる模様に接合された時 求項しに記載のモノクローナル抗体。
- 7. 標識が放射性複種、酵素、蛍光物質及び発色団からなる群か ら選ばれる、請求項6に記載のモノクローナル抗体。
- 8. ヒト腫瘍細胞の細胞表面糖タンパク質抗原であって、ポリア クリルアミドゲル電気泳助により決定されて約100,000 ダルト ンの分子量により確認され、次の:

5 10 25 1 15 20 W-Y-T-Y-N-S-A-Y-G-D-T-I-I-I-P-X-R-L-D-Y-P-O-N-L-W-P (式中、又は未確認アミノ酸を扱わす)

のようなアミノ末端アミノ酸配列を有する抗原上の細胞決定基 部位に結合する、ハイブリドーマ細胞系ATCC No. HB 9804により生成されたモノクローナル抗体、並びに前紀抗 体の機能的等価物、結合フラグメント及び免疫複合体。

- 9. 請求項8に記載の抗体の治療的に有効な量を薬学的に許容で きる非経口臓形剤に関連して含む、腫瘍治療用組成物。
- 10. 骨額腫細胞と、ヒト腫瘍細胞の細胞表面能タンパク質抗原で あって、ポリアクリルアミドゲル電気泳動により決定されて約 100,000 ダルトンの分子量を育し、次の:

10 25 1 5 15 20 W-Y-T-V-N-S-A-Y-G-D-T-1-I-I-P-X-R-L-D-V-P-Q-N-L-M-P (式中、又は未確認アミノ酸を表わす)

のようなアミノ末端アミノ酸配列を育する抗原上の決定基に結 合する抗体を生ずることができる細胞との融合により形成され たハイブリドーマ紺胞系により生成されるモノクローナル抗体、 並びに前記抗体の機能的等価物、結合フラグメント及び免疫機

- 11、クラス【gGである、請求項【0に記載のモノクローナル抗
- 12. サブクラス 1 gG2aである、請求項10に記載のモノクロ
- 13. マウス抗体である、請求項10に記載のモノクローナル抗体。
- 14. ヒト産瘍細胞に関連する細胞表面糖タンパク質抗原であって、 ポリアクリルアミドゲル電気泳動により決定されて約100,000 ダルトンの分子量により確認され、次の:

25 5 10 15 20 1 W-Y-T-V-N-S-A-Y-G-D-T-1-1-1-P-X-R-L-D-Y-P-Q-N-L-M-P (式中、Xは未確認アミノ酸を表わす)

のようなアミノ末端アミノ酸配列を有する抗原上の決定基部位 と反応性のモノクローナル抗体、並びに前記抗体の機能的等価 物、結合フラグメント及び免疫複合体。

特表平4-503307 (2)

- 15. パイブリドーマ細胞系ATCC No. HBB804により生成されるモノクローナル抗体からなる、請求項14に記載のモノクローナル抗体。
- 18. ヒト抗体である、請求項14に記載のモノクローナル抗体。
- 17. マウスーヒト抗体である、請求項14に記載のモノクローナル抗体。
- 18. 請求項 L 4 に記載の抗体の治療的に有効な量を薬学的に許容 できる非経口賦形剤に開達して含む、腫瘍治療用組成物。
- 19. ヒト腫瘍の検出のための:
 - a) ヒト腫瘍細胞に関連する細胞表面糖タンパク質抗原であって、ポリアクリルアミドゲル電気泳動により決定されて約 100,000 ダルトンの分子量により確認され、次の:
 - 1 5 10 15 20 25 W-Y-T-Y-N-S-A-Y-G-D-T-I-I-I-P-X-R-L-D-Y-P-Q-N-L-M-P (式中、Xは未確認アミノ酸を持わす)
 - のようなアミノ末端アミノ酸配列を育する抗原と反応性の、 検出できるように様識されたモノクローナル抗体を機瘍細胞 の試料と組合わせること、及び
 - b) 前記抗原に関連する國房細胞に結合する前記標識モノクローナル抗体を検定すること、

を含む免疫検定法。

- 20. モノクローナル抗体がハイブリドーマ細胞系ATCC No. HB9804により生成される抗体である、請求項19に記載の免疫検定法。
- 21. 抗体が放射性核種、酵素、蛍光物質及び発色団からなる群から遅ばれる構造で標識される、請求項19に記載の免疫検定法。
- 22. 請求項1、8、10又は14に記載のモノクローナル抗体を

ヒト組織又は流体は料に接触させ、前記抗体と前記試料中の抗 原的に相当する腫瘍細胞又はその抗原決定基との相互作用を検 出することを含む、腫瘍の検出法。

- 23. 腫瘍細胞が肺癌細胞であり、ヒト組織が肺組織である、緯水 項22に記載の方法。
- 24. 腫瘍細胞が乳癌細胞であり、ヒト組織が胸部組織である、腺 水項22に記載の方法。
- 25. 腫瘍細胞が結腸癌細胞であり、ヒト組織が結腸組織である、 請求項22に記載の方法。
- 26. 順孫細胞が卵巣瘍細胞であり、ヒト組織が卵巣組織である、 請求項22に記載の方法。
- 27. 腫瘍細胞が黒色腫細胞である、請求項22に記載の方法。
- 28. 腱瘍細胞が肉臓細胞である、請求項22に記載の方法。
- 29. モノクローナル抗体と腫瘍細胞との相互作用が免疫組織学的 染色により検出される、請求項22に記載の方法。
- 30, 生体内ヒト腫瘍を、
 - a) 請求項1、8、10又は14に記載のモノクローナル抗体 を精製すること;
 - b) 前記抗体を放射能標準すること:
 - c) 前記抗体を適当な担体中でヒト患者に投与すること、及び
 - d) 外部ンシチグラフィー、発光断層撮影法又は放射性核スキャンによりモノクローナル抗体の位置決定すること、

を含む位置決定する方法。

- 31、腫瘍の治療のための、
 - a) 請求項1、8、10又は14に記載のモノクローナル抗体 を精製すること;
 - b) 前記モノクローナル抗体を細胞毒性物質、毒素又は放射性

医薬に接合させること;及び

c) 前記接合したモノクローナル抗体を適当な担体中でヒト腫 瘍患者に投与すること、

を含む免疫療法の方法。

- 32. モノクローナル抗体が抗イディオタイプ抗体である、請求項 31に記載の方法。
- 32. 癌細胞又はその免疫原決定基で免疫処置したマウスから得られるリンパ球とマウス骨額腫細胞とのハイブリドーマを含む、ヒト癌細胞の細胞表面タンパク質抗原上の決定基部位に結合する能力を特徴とするモノクローナル抗体を生成する連続細胞系。
- 34. 癌をもつヒトから得られるリンパ球と骨髄腫細胞とのハイブリドーマを含む、ヒト癌細胞の細胞表面糖タンパク質抗原上の決定基準位に結合する能力を特徴とするモノクローナル抗体を生成する連続細胞系。
- 35. ヒト腫瘍細胞の細胞表面糖タンパク質抗原上の決定基に結合できるハイブリドーマ細胞系ATCC No. HB9804モノクローナル抗体。
- 36. NSIマウス骨髄腫細胞と、膨脹癌CH3細胞で免疫処置したBALB/cマウスから得られたマウス陣細胞とを融合することにより形成され、ポリアクリルアミドゲル電気泳動により測定して約100.000 ダルトンの分子量を有し、次の:
 - I 5 10 15 20 25 W-Y-T-V-N-S-A-Y-G-D-T-(-!-)-P-X-R-L-D-V-P-Q-N-L-W-P (式中、Xは朱確認アミノ酸を表わす)

のようなアミノ末端アミノ酸配列を有する腫瘍細胞の細胞表面 糖タンパク質抗原の決定基に結合するモノクローナル抗体を生 成するハイブリドーマ細胞系ATCC No. HB9804。 37. 臓瘍細胞に関連する細胞表面糖タンパク質抗原であって約 100,000 ダルトンの分子量を有し次の:

1 5 10 15 20 25 W-Y-T-V-N-S-A-Y-G-D-T-1-J-I-P-X-R-L-D-V-P-Q-N-L-M-P (式中、X は未確認アミノ酸を奏わす)

のようなアミノ末端アミノ酸配列を有する抗原上の決定基部位 に結合する能力を特徴とするモノクローナル抗体を生成する、 前記抗原に対する抗体を生成できるリンパ球と骨髄腫細胞との ハイブリドーマを含む連続細胞系。

38. 実質的に純粋な形態の糖タンパク質抗原であって、ヒト腫瘍 細胞から得られ、ポリアクリルアミドゲル電気泳動により測定 して約100,000 ダルトンの分子量を有し、次の:

1 5 10 15 20 25 W-Y-T-Y-N-S-A-Y-G-D-T-I-J-I-P-X-R-L-D-Y-P-Q-N-L-N-P (式中、Xは未確認アミノ酸を扱わす)

のようなアミノ宋端アミノ酸配列を有する抗原、及びこの抗原 の免疫複合体。

- 39. 競求項35に記載の抗原をコードするDNAを含む組換えウイルスを含む、腫瘍に対する免疫処置に用いるワクチン。
- 40. ウイルスがワクシニアウイルスである、請求項39に記載の ワクチン。
- 41. 請求項39に記載のワクチンの治療的に有効な量を投与する ・ことを含む、腫瘍に対する免疫処置法。

明細書

ヒト腫瘍に関連する新規抗原に対する新規モノクローナル抗体 発明の分野

本発明は新規モノクローナル抗体及び新規抗原、並びにヒト癌 細胞と反応性の前記新規モノクローナル抗体を製造及び使用する 方法に関するものである。より詳しくは本発明のモノクローナル 抗体は胸部、結腸、卵巣及び肺の癌並びに黒色腫及び内腫を含む 種々のヒト腫瘍に関連する新規細胞接面抗原と反応性である。

本発明のモノクローナル抗体は生体内及び試験管内両方の臨床 診断目的例えば悪性癌の検出に適する。さらに、本発明の抗体は 治療的使用に、例えば腫瘍細胞との反応に、並びに接合体におい て化学療法薬、毒素、免疫学的応答修飾因子及び放射性同位体を 含み、しかしそれらに限定されない抗腫瘍効果を有する種々の物 質の標的選択性担体として適する。本発明の抗原もまた治療及び 診断のために有用である。

発明の背景

据は毎年数百万人の死亡の原因である。例えば、跡底は男性間の傷をもとにする死亡の大部分の原因であり、女性の間の癌死の最もよくある原因としての乳癌を追い越しつゝある。多くの場合の癌は疾患の初期段階において根本的に除去されないと化学療法及び放射線療法により治癒されない。従って、胸部、結腸、卵巣及び卸の癌、並びに他の悪性新生物例えば黒色腱及び内臓に対する診断及び治療の方法に対しより大きい要求が存在する。

癌関連抗原と反応性のモノクローナル抗体が知られている〔例 えばパプシデロ (Papsidero)、Semin. Surg. Oncol., 1 (4): 171~81 (1985);シュロム (Schiom) ほか、important Adv. Oncol., 170~92 (1985);アラム (Allum)ほか、

卵巣癌の100%及び非小細胞肺癌の96%と反応することが示された [99%]ンストン (Johnston)、Acta Cytol., <math>1(5):537~56(1987) 及びシュロム (Schlow) はかに対し発行された米国特許第4.612.282 号参照]。 同様に、モノクローナル抗体 KC-4 は多くの癌例えば結腸、前立腺、肺及び乳癌上に発現された約400~500 kdタンパク質抗原を認識する(米国特許第4.708.930 号参照)。

一定の腫瘍細胞に関連すると思われる結晶質抗原と反応性のモノクローナル抗体もまた関示された。例えば、ヤング(Young)はか、J. Exp, Med., Exp, Ex

さらに、特定型の癌細胞上に認められた糖脂質抗原と反応性のモノクローナル抗体には、ローゼン(Rosen)ほか、Cancer Research、44:2052~61(1984)(ヒト小細胞肺癌に対するモノクローナル抗体):バルキ(Varki)ほか、Cancer Research、44:681~87(1984)(肺、胃及び結腸のヒト腺癌並びに黒色腫に対するモノクローナル抗体)、及び米国特許第4,579,827号(ヒト結腸腺癌に対するモノクローナル抗体)により開示されたものが含まれる。また、ヒト非小細胞肺癌、乳癌及び結腸癌の表面上に発現された炭水化物抗原を認識するし6モノクローナル抗体を配戴するヘルストロム(Helistrom)ほか、モノクローナル抗体を配戴するヘルストロム(Helistrom)ほか、

Sorg. Ann., 18:41~64 (1988);ホートン
(Houghton) ほか、Semin. Docol., 13 (2):165~79
(1986);「感におけるモノクローナル抗体 (Monocional Antibodies in Cancer)」:「診断及び治療の進歩 (Advances for Diagnosis and Treatment)」、ロス (Roth) 編、フーツラ・パブリッシング (Petura Publishing, Mt. Kisco, New York)
(1986);及び「モノクローナル抗体を用いる試験管内癌診断 (Cancer Diagnosis in Vitro Using Monocional Antibodies)」、クプチク (Kupchik)縄、マーセル・デッカー (Marcel Dekker, Inc., New York) (1988)参照)。

既知モノクローナル抗体の大部分は君干の型のヒト癌と反応性 であるが、少数の抗体は身体の特定器官例えば肺、胸部、卵巣、 鉄脇、胃又は膵臓に由来する病と反応する。機的抗原は過常糖タ ンパク質又は糖脂質である (ヘルストロム (Helistrom)ほか、 Cancer Research, 4 6:3917~23 (1986):及びフィ ンク (Fink) ほか、Prog. Clin. Pathol., 9:121~33 (1984)参照)。例えば、特定型の癌腫上の糖タンパク質抗 原と反応性のモノクローナル抗体には米国特許第4,737,579 号 (非小細胞肺癌に対するモノクローナル抗体)、米国特許第 4,753,884 号(ヒト乳癌に対するモノクローナル抗体)、米国特 許第4,579,827 号(ヒト胃腸癌に対するモノクローナル抗体)、 及び米国特許第4.713.352 号 (ヒト腎臓癌に対するモノクローナ ル抗体) が含まれる。岩干のモノクローナル抗体はムチンである と思われる高分子量抗原と反応する。例えばモノクローナル抗体 B72.3は多くの異なる癌上に選択的に発現される1.000kd以 上の分子量の腫瘍関連胎児腫瘍性糖タンパク質抗原を認識すると 思われる。例えば、B723は乳癌の84%、結腸癌の94%、

Proc. Nat'l Acad. Scl. USA, 83:7059~63 (1986) 参照。

種々の腫瘍細胞上に認められる抗原に対する反応性を示す他の モノクローナル抗体が非常に要求されている。これは診断及び治 僚において、同じ腫瘍塊に向かう異なるモノクローナル抗体の組 合せの使用をしばしば必要にする多くの腫瘍の抗原異質性のため である。さらに、広範囲の腫瘍と高度の反応性を示し、一方、正 常組織と反応性がないか又は単に非常に裂い反応性を示すモノク ローナル抗体は一般的でない。そのような抗体は明らかに有益で あるう。

従って、種々の腫瘍により高レベルで発現される抗原と反応性のモノクローナル抗体が癌の早期診断、癌の広がりの良好な限定、癌患者の免疫学的モニター、並びに癌の治療のための改良法の開発に対し有用になることができることが明らかである。新規細胞表面分子に対するモノクローナル抗体を、癌ワクチンの形態における免疫原の関製に有用であることができ、また例えばホルモン又は成長因子のレセプターとしてあるいは細胞内及び細胞間伝播中に含まれる他の分子として重要な細胞機能を有することができる分子をさらに限定するために使用できる。抗原は独力で酵素又は成長因子活性を有することさえてきる。

発明の概要

本発明は肺、胸部、卵巣及び結腸癌並びに無色腫及び肉腫細胞を含む種々のヒト腫瘍細胞に関連する細胞表面種タンパク質抗原、 し45抗原、上の決定基部位に対し特異的であるモノクローナル 抗体、し45、を提供する。例えば、本発明の抗体は抗体し45 により確認されるし45抗原を発現する腫瘍の診断及び治療に有 用であることができる。本発明のし45抗体はクラスIgG、 IgG2aサブクラスであり、正常ヒト細胞と育意な反応性を示さない。

本発明の抗体はヒト肺臓組織及び他のヒト組織中の悪性状態の 存在を測定する試験管内診断法に使用できる。該方法は抗体し45 と反応性の100,000 ダルトンし 4.5 抗原糖タンパク質の特性を有 する抗原の存在に対する組織の試験を含む。例えば、L 4 5 抗原 の特性を有する細胞関連抗原の決定基部位を限定する本発明のL 45年ノクローナル抗体、この抗体の官能性等価物又はフラグメ ントに組織を接触させ、前記抗体と抗原決定基との相互作用を検 出することができる。そのような方法のしつは癌細胞を含む疑い のある試料中のそのような細胞の存在の決定を含む。試料は、そ のような細胞を試料中に存在できる他の細胞型から区別できるモ ノクローナル抗体に接触させる。接触はそのような細胞に抗体が 結合する条件のもとで行なわれる。接触後、試料中の細胞に対す る抗体の結合の存在又は存在しないことが決定される。この結合 は試料中の癌細胞の存在又は存在しないことに関連する。一般に、 試料はモノクローナル抗体の標識された特異結合パートナーに接 触させる。この標準は検出可能なシグナルを生ずることができる。 あるいはモノクローナル抗体自体を標準することができる。

他の診断法は検出可能なシグナルを与える物質で構識された本発明の精製抗体又は抗体フラグメントを患者に投与することによる腫瘍の生体内位置決定を含む。位置決定は次いで外部シンチグラフィー、発光断層撮影法又は放射性核スキャンを用いて検出される。この方法はまた疾患の程度に関する癌患者の段階化及び治療に応答した変化をモニターする一層良い方法を与えることができる。

- 本発明はまた、L 4 5 抗体及び類似の抗体が腫瘍細胞表面に高

濃度に発現されるL 4 5 抗原と反応できるので、治療用途を有する。本発明のモノクローナル抗体は腫瘍の治療用組成物の製造に使用できる。その組成物は治療的に有効な量の抗体を薬学的に許容できる非軽口試形剤に関連して含む。本発明の抗体はまた、化学療法薬、毒素、免疫学的応答條節因子及び放射性同位体を含み、しかしそれらに限定されない抗腫瘍効果を有する種々の物質の担体として免疫接合体中に使用できる。

本発明はまた、約100,000 ダルトンの分子量により確認され、 アミノ末端アミノ酸配列:

S-A-Y-G-D-T-1-1-1-P-X-R-L-D-V-P-D-N-L-M-P

(式中、Xは未確認アミノ酸を扱わす)を有する新規し45抗原、 並びに抗体し45及びこの抗原に結合するクラスの抗体により確 認される等価物を含む。

本発明は精製又はクローン化したL45抗原をワクチンとして 一定の腫瘍に対する免疫処置に使用する方法を含む。 森明の詳細な影照

記載した発明をより完全に理解できるために、次の詳細な説明 が示される。

本発明は、肺、結腸、胸部、卵巣の癌、並びに黒色腫及び肉腫 細胞を含むヒト腫瘍細胞上に局在する抗原(L 4 5 抗原)と特異 的に反応性である、L 4 5 と称される新規モノクローナル抗体、 L 4 5 モノクローナル抗体を製造する方法、並びに設抗体を用い る診断及び治療法に関するものである。L 4 5 抗体は一連の腫瘍 と反応するが、正常ヒト組織又は他の型の腫瘍例えばリンパ腫と 実質的に反応性を示さない。

本発明はさらに、肺、胸部、結腸、卵巣のヒト腫瘍、並びに風 色腫及び内腫に関連する1.45抗原と称する新規細胞表面競タン

パク質抗原並びにL45抗原を使用する方法に関する。

本発明のモノクローナル抗体はハイブリドーマ融合法により又はEBV-不死化法を用いる方法により製造できる。

ハイブリドーマ融合注は初めにコーラーほか(Kohler and Milstein)により導入された(コーラーほか(Kohler and Milstein)、Nature、256:495~87(1975);プラウン(Brown)ほか、J. lamunol.,127(3):539~46(1981);プラウン(Brown)ほか、J. Biol. Chem., 255:4980~83(1980);イー(Yeh)ほか、Proc. Nat'l. Acad. Sci. (USA)、76(6):2927~31(1976);及びイー(Yeh)ほか、Int. J. Cancer、29:289~75(1982)参照)。

これらの方法は動物(例えばマウス)中へ免疫環(例えば精製 抗限あるいは抗原をもつ細胞又は細胞抽出物)を注入してその動 物中の所望免疫応答(すなわち抗体の生成)を誘発させることを 含む。例えば胸水からのヒト肺癌細胞、外植ヒト非小細肺癌 (NSCLC)からの培養細胞、又は正常胎児肺臓からの細胞、 あるいはそのような細胞からの溶解物を免疫原として使用できる。 例示例において、NSCLC(ヒト肺腺癌)、系統CH3、 の外植細胞を免疫原として使用した。細胞は例えばマウス中へ注 入し、十分な時間後にマウスをと殺し、体性抗体産生リンパ球を 得る。抗体産生細胞は感作動物のリンパ節、脾臓及び末梢血から 得ることができる。脾細胞が好ましい。マウスリンパ球は後記マ ウス骨酸腫で高率の安定融合を与える。ラット、ウサギ及びカエ ル体細胞の使用もまた可能である。所望免疫グロブリンをエシコ ードする脾細胞染色体は、脾細胞を骨離腫細胞と、一般に融合 例えばポリエチレングリコール(PEG)の存在下に融合させる ことにより不死化される。多くの骨額腫細胞系、例えばPS-NS1/1-Ag4-1、P3-x63-Ag8.653又はSp2/0-Ag14骨額腫系、のいずれも標準法による融合パートナーとして使用できる。これらの骨健腫系はアメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション(ATCC、Rockville、Maryland)から入手できる。

得られた所望ハイブリドーマを含む細胞は次いで、非酸合類骨 難種又はリンパ球細胞が実質的に死ぬ選択性培地例えばHAT培 地中で増殖される。ハイブリドーマ細胞のみが生存し、限界希釈 条件のもとで増殖されて分離したクローンを得ることができる。 ハイブリドーマの上澄みを所望特異性の抗体の存在についてきる。 えば免疫処置に用いた抗原を用いて免疫検定法によりスクリーニングする。次いで陽性クローンを限定希釈条件のもとでサブクローン化することができ、生じたモノクローナル抗体を分離することができる。種々の普遍の方法がモノクローナル抗体の分離及び 精製に対して存在し、それから他のタンパク質及び不純物が除かれる。モノクローナル抗体の精製に普通に使用される方法には破 酸アンモニウム沈降法、イオン交換クロマトグラフィー及びアフィニティークロマトグラフィーが含まれる(例えばゾラ(2018) ほか、「モノクローナルハイブリドーマ抗体:方法及び適用

(Monoclonal Hybridoma Antibiotics: Techniques and Applications)」、ヒュレル (Horell) 網、pp51~52 (CRC・プレス、1982) 参照]。これらの方法により製造されたハイブリドーマは試験管内又は生体内(腹水中)で、譲技術において知られた方法を用いて増殖させることができる〔一般に、フィンク (Pink) ほか、前掲、123頁、図6~1参照〕。

一般に、個々の細胞系は試験管内で、例えば実験室培養容器中

で増殖でき、高濃度の単一特異性モノクローナル抗体を含む培地。 をデカンテーション、認過又は適心分離により収集することがで きる。あるいは、モノクローナル抗体の収量は、初めの融合に体 性及び骨髄腫細胞を与えるために用いた型の組織適合性動物中へ ハイブリドーマの試料を注入することより高めることができる。 融合細胞ハイブリッドにより生成される特異モノクローナル抗体 を分泌する腹痛が注入動物中に生ずる。動物の体液例えば腹水又 は血清がモノクローナル抗体を高濃度で与える。 コール (Cole) ほか、前掲、により险機されたように、ヒトハイブリドーマ又は EBV-ハイブリドーマを使用するとき、動物例えばマウス中へ 注入される異種移植片の拒絶反応を回避することが必要である。 免疫不全又はヌードマウスを使用でき、あるいはハイブリドーマ を初めに照射ヌードマウス中へ固形皮下腫瘍として継代し、試験 管中で培養し、次いで多量の特異ヒトモノクローナル抗体を分泌 する腹水腫瘍を生ずるプリスタン感作、照射タードマウス中へ腹 腔内注入することができる [コール (Cole) ほか、前掲、参照)。

一定の治療適用に対し、マウス抗体で治療した患者がヒト抗マウス抗体を生ずるので、キメラ(マウスーヒト)又はヒトモノクローナル抗体がマウス抗体より好ましいであろう(ショーラー(Shawler)ほか、J. Imaunal., 135:1530~35(1985)]。しょち抗原と反応性のキメラマウスーヒトモノクローナル抗体は、例えばキメラ抗体の製造のために最近開発された方法により製造することができる(オイ(0i)ほか、Biotechnologies, 4(3):214~221(1986);リウ(Liu)ほか、Proc. Nat'l. Acad. Sci. (USA)、84:3439~43(1987)]。従って、マウスし45抗体分子の不変部領域をコードする遺伝子が、適当な生物学的活性(例えばヒト補体の活性化及びADCCを仲

介する能力)をもつ抗体の不変部領域をコードするヒト違伝子で 置換される。マウス又はヒト起尿の新規抗体はまた適当な生物学 的機能をもつし 45 抗原に対して作ることができる。例えば、ヒ トモノクローナル抗体は、抗原例えば本発明の 1.45 抗原を用い、 ボレベック(Borrebaeck)ほか [Proc. Nat'!. Acad. Sci. (USA)、 $85:3995 \sim 99(1888)$)により記載された ように、試験管内でヒトリンパ球を抗原に感作させ、次いでBBY 形質転換又は抗原感作リンパ球とヒトリンパ球とのハイブリドー マ形成することにより作ることができる。

好ましい態様によれば、L 4 5 と称される本発明の抗体が、実施例中に記載するように、結験癌細胞系C H 3 を免疫原として用いてハイブリドーマ法により製造された。L 4 5 抗体を生ずるL 4 5 ハイブリドーマはATCC、Rockville,Marrylandに寄託され、そこで次のように確認された:

L45 受託番号: HB9804

L45抗体は1gG2aサブクラスである。抜抗体は種々の型の腹痛細胞例えば胸部、肺、結腸及び卵巣の癌と、並びに悪性黒色腫及び肉腫と非常に強い反応性を示す。L45抗体は細胞リンパ腫細胞系、CBM、MOLT-4及びB細胞リンパ腫系P3HR-1に対し検出可能な結合を示さない。

さらに、本発明の抗体は、主要器官例えば腎臓、脾臓、肝臓、 皮膚、肺臓、胸部、結腸、脂、甲状腺、心臓、リンパ節又は卵巣 の腺維芽細胞、内皮細胞又は上皮細胞のような正常なヒト組織に 対し免疫組織学的に検出可能な結合を示さない。また該抗体は末 梢血白血球と反応しない。従ってこの抗体はその一速の臓瘍細胞 に対する特異性及びその正常細胞に比べて腫瘍細胞に対する高度 の輪異性において多くの肝知抗腫瘍抗体より優れている〔例えば

ヘルストロム (Hellatrom)ほか、「診断及び治療における共有結合的に修飾された抗原及び抗体 (Covalently Modified Antigens And Antibodies In Diagnosis And Therapy)」、クアシュ(Quash) / ロドウェル (Rodwell) (編)、pp24~28、マルセル・デッカー (Marcell Dekker, Inc.)、(1989);及びパグショウ (Bagshawe)、Br. J. Cancer、48:187~75(1983)参照)。

本発明が前記し45 抗体及び該抗体の活性結合領域を含むそのフラグメント例えばPab、P(ab')。及びF、フラグメントを包含することを理解すべきである。そのようなフラグメントは該技術において十分確立された技術を用いてし45 抗体から製造することができる〔例えば、ルソークス(Rousseaux)ほか、Methods Bnzymoi., $121:663\sim69$ 、アカデミック・プレス(Academic Press)、(1986)参照)。

さらに、本発明はL45と同じ抗原決定基に結合でき、その部位における結合に対してL45抗体と拮抗できる抗体を包含する。これにはL45抗体と同様の抗原特異性を有し、しかし種起原、イソタイプ、結合観和力又は生物学的機能(例えば細胞毒性)において異なる抗体を含む。例えば、本発明の抗体のクラス、イソタイプ及び他の変異体は接技術において知られた組換えクラス~スイッチ及び融合技術を用いて構築することができる〔例えば、サンマナ(Thamana)はか、Bur、J、Immunol、13:614(1983);スピラ(Spira)ほか、J、Immunol、Melh、74:307~15(1984);ノイバーガー(Neuberger)ほか、Nature、312:604~08(1984);及びオイ(OI)はか、前掲、参照〕。従って、L45抗体と同じ結合特異性を有するキメラ抗体又は他の組換え抗体(例えば、リンホカインのよう

な第2タンパク質に融合した抗体)は本発明の範囲内に属する。 さらに、本発明の抗体が結合するL 4 5 抗原が新規汎腫瘍抗原で あるので、本発明の抗体は、L 4 5 抗体が反応するもの以外の決 定義を含め、L 4 5 抗原上の抗原決定基に結合する抗体を包含する。

本発明の範囲内にはまた本発明のL45抗体の抗イディオタイプ抗体が含まれる。これらの抗イディオタイプ抗体はL45抗体を免疫原として用いて製造することができ、腫瘍に対する体液性 応答の検出において、及び患者内に抗腫瘍応答を誘発させる治療 適用において、例えばワクチン中に、有用であることができる (例えば、ネポム (Nepon)ほか、Cancer And Metastasis Reviews、5:487~501(1987);及びリー(Lee)ほか、Proc. Nat'l, Acad. Sci. (USA)、82:6286~90(1985)参照)。

L 4 5 杭体は、それが結合するL 4 5 抗原の分離及び確認に使用できる。例えば、L 4 5 はプロープとして使用して抗体により認識されるエピトープの同定及び確認並びに癌細胞の表面上のL 4 5 抗原をさらに限定することができる (例えば、ハコモリ (Hakomori)、Ann. Rev. Immunol., 2:103~28 (1984):ブラウン (Brown)ほか、J. Immunol., 127:538~548 (1981):ブラウン (Brown)ほか、Mature、296:171~173 (1982);及びローズ (Rose) ほか、Proc. Nat'l. Acad. Sci. (USA)、83:1261~1265 (1988) 参照)。本発明のモノクローナル抗体により認識されるL 4 5 抗原は胸部、結腸、卵巣及び肺の癌、並びに風色腫及び肉腫を含む腫瘍細胞の新規細胞表面糖タンパク質抗原を含む。L 4 5 抗原はポリアクリルアミドゲル電気泳動で免疫洗降されると約100.000 ダルト

ンの分子量を育する。

新規し 4 5 特タンパク質抗原のアミノ宋培アミノ敢配列は次の とおりである:

1 5 . 10 15 20 25

〒-Y-T-V-N-S-A-Y-G-D-T-I-I-I-P-X-R-L-D-V-P-Q-H-L-H-P (式中、Xはまだ確認されなかったアミノ酸を扱わし、残余の文字はアミノ酸に対する通常の一文字略号を扱わす)。 2 6 段基 L 4 5 アミノ末端配列を現在のタンパク質データベース (PIR Release 1 6 、1 9 8 8 年 3 月) 中に審視されたものと比較すると他の既知配列と有意な配列相同を示さない。

本発明のモノクローナル抗体はまた診断用途に、試験管内及び 生体内の両方において、L45抗体が特異的に反応性であるL45 抗原をもつヒト腫瘍の検出に対して有用である。試験管内診断法 は放技術においてよく知られ〔例えば、ロス(Roth)、前掲、及 びクプシク(Kupchik)、前掲、参照〕、腫瘍細胞(例えば、ヒト 組織、細胞又は切除腫瘍試料上)の免疫組織学的検出、又は腫瘍 関連抗原〔例えば、血液試料又は他の生物学的流体中)の血清学 的検出が含まれる。

免疫組織学的方法は生物学的試料例えば腫瘍組織試料を本発明の抗体に接触させ、次いでその抗原に複合体化した抗体の試料上の存在を検出することを含む。試料によるそのような抗体一抗原復合体の形成は組織中の腫瘍細胞の存在を示す。試料上の抗体の検出は該技術において知られた方法例えば免疫ベルオキシダーゼ染色法、アピジンーピオチン(ABC)法又は免疫蛍光法を用いて行なうことができる(例えば、シオッカ(Ciocca)ほか、Meth. Bnzymol., 121:562~79(1986);ヘルストロム (Heilstron)ほか、Cancer Research、48:3917~23

(1986);及びキムポール(Kimball)(鋼)、「免疫学入門 (Introduction To Immunology)」(2版)、pp113~117、 マクミラン・パブリッシング(Macmillan Pobl. Co. (1986) 参照)。例えば、免疫ペルオキシグーゼ染色法が、実施例皿中に 記載されるように、跡、胸部、結腸及び卵巣癌並びに馬色腫及び 肉腫とのしょ5抗体の反応性、並びに正常ヒト組織試料との抗体 の反応性の欠如を示すために使用された。

血清学的診断法は癌を患っていると思われる患者の血清又は他 の生物学的流体中へ分泌又は「流出」された腫瘍関連抗原の検出 及び定量を含む。そのような抗原は、「流出」抗原と反応性の抗 体を流体試料中の抗原の存在の検出に用いる放技術において知ら れた方法例えば放射免疫検定(RIA)又は抗素結合抗体免疫吸 着検定(ELISA)を用いて体液中で検出できる (例えば、ウ オチラ (Votila) ほか、J. Impunol. Method、42:11 (1981) 及びアルム (Allum)ほか、前掲、p. 48~51、参照)。従って、 こゝに開示したL45抗体を用いるこれらの検定はL45抗体が 反応するL45抗原の生物学的流体中の検出、例えばヒト患者中 の種々の癌及び無色腫の検出に使用できる。従って、前記から本 発明の1.45抗体を、抗原-抗体反応を含む多くの検定に使用で きることが明らかである。これらの検定には標準RIA法、液体 及び固相の両方、並びにELISA検定操作、免疫蛍光法、及び 他の免疫細胞化学検定が含まれ、しかしそれらに限定されない (例えば、シコラ (Sikora) ほか(編)、「モノクローナル抗体 (Monocional Antibodies)」、pp32~55、ブラックウェル・ サイエンティフィック・パブリケーションズ (Blackwell Scientific Publications)、(1984)参照]。

本発明のLA5抗体はまたヒト腫瘍の検出に対する生体内診断

適用に有用である。そのような方法の1つは検出可能シグナルを 生ずる適当なイメージング試薬で標識した抗体を用いる腫瘍イメ ージング法による生体内腫瘍の検出を含む。イメージング試薬及 びそのような試薬で抗体を標識する操作はよく知られている (例 えば、ペンゼルほか (Wensel and Meares)、「放射免疫イメージ ング及び放射免疫療法 (Radio Immunoimaging and

Radioimpunotherapy)」、エセビール (Bsevier, New York)

(1983);コルチャー (Colcher)ほか、Meth. Bozymol.. 121:802~16 (1986)、参照]。標準した抗体は放射性核スキャンのような方法により検出できる (例えば、ブラドウェル (Bradweli) ほか、「癌検出及び治療のためのモノクローナル抗体 (Monocional Antibodies for Cacer Detection and Therapy)」、ボルドウィン (Baldwin)ほか(編)、pp. 65~85、アカデミック・プレス (Academic Press)、(1985)参照〕。

アカデミック・プレス(Academic Press)、(1985) 参照]。本発明のL 45 抗体は多くの生体内治療適用を有する。腹瘍細胞の標的に単独で使用されることに加えて、該抗体を適当な治療物質とともにヒト癌の治療に使用できる。例えば、治療物質を癌の部位に供給するために該抗体を治療薬又は毒素に接合又は連結することができる。そのような治療物質を抗体に接合する方法はよく知られている(例えば、アーノル(Arnon)ほか、「モノクローナル抗体及び癌療法(Monocional Antibodies And Cancer Therapy)」、ライズフェルド(Reisfeld)ほか(編)、pp. 243~56、アラン・アール・リス(Alan R. Liss, Inc.)、(1985);ヘルストロム(Helistron)ほか、「制御薬物供給(Controlled Drug Delivery)」(2版)、ロビンソン(Robinson)ほか(編)、pp. 623~53、マーセル・デッカー(Marcel Dekker、Inc.)、(1987);トルペ(Thorpe)、「モノクローナル抗体、 84

: 生物学的及び臨床的適用(Monoclonal Antibodies '84: Biological And Clinical Applications)」、ピンチェラ (Pinchera) ほか (編)、pp475~506 (1985);及びトルペ (Torpe)ほか、Immunol. Rev.,62:119~58 (1982)参照)。 L45抗体は細胞を試験管内でそれにさらすときに容易に内在化されないので、例えば組換えDNA法を用いて抗体を酵素と結合させることにより化学療法薬を腫瘍細胞に標的させることが好ましいであろう。そのような接合体が腫瘍に局在化されると酵素は投与される不活性(非毒性)プロドラッグを接合体が腫瘍細胞に結合した後活性抗癌薬に転化できる【例えば、センター(Senter)ほか、Proc. Nat'l. Acad. Sci. (USA)、85:4842~46 (1988)、参照)。

あるいは、抗体を高エネルギー放射線例えば「**11のような放射性同位体に結合させることができ、それは腫瘍部位に局在化されると若干の細胞径のキリング (Ki)ling)を生ずる (例えば、オーダー (Ordar)、「癌検出及び治療のためのモノクローナル抗体 (Monoclonal Antibodies Por Cancer Detection And Therapy)」、ボルドウィン (Baldwin)ほか (編)、pp. 303~16、アカデミック・プレス (Academic Press)、(1985)参照)。 なお他の態様によれば、米国特許第4,876,980 号中にセガル (Segal)により記載されたように、し45を第2抗体に接合させて腫瘍細胞の治療のための抗体へテロ接合体を形成させることができる。

本発明のL 4 5 抗体に対するなお他の治療適用には補体の存在 下あるいは抗体一薬物又は抗体一毒素接合体の部分として癌患者 の骨髄から腫瘍細胞を除去するためにそれを使用することが含ま れる。この方法によれば、自己骨髄を抗体で処理し、骨髄を患者 に往入して戻すことにより半ビボで清浄にすることができる〔例 えば、ラムゼイ (Ramsay) ほか、J. Clin. lamunol., 8 (2): 81~88 (1988)、参照]。

さらに、前に記載した本発明のキメラ又は他の組換えL45抗 体を治療的に使用できる。例えば、抗腫瘍活性を有する第2タン パク質例えばリンホカイン又はオンコスタチンの少くとも機能的 に活性な部分に連結したL45抗体の少くとも抗原結合領域を含 お融合タンパク質をヒト競響の生体内治療に使用できる。さらに、 L 4 5の抗原結合領域がヒトア。領域例えばI g G I に適結され るキメラL45抗体を抗体依存細胞毒性又は補体仲介細胞毒性の 促進に使用できる。さらに、放技術において知られた組換え法を、 抗体の結合特異性の1つが145の結合特異性である二重特異性 抗体の構築に使用できる〔例えば、米国特許第4,474.893 号参照〕。 最後に、L 4 5 抗体の抗イディオタイプ抗体を活性腫瘍免疫処 **潜及び贈集機法において治療的に使用できる【例えば、ヘルスト** ロム (Helistrom)ほか、「診断及び療法における共有結合修飾抗 原及び抗体 (Covalently Modified Antigens And Antibodies In Diagnosis And Therapy)」、前掲中、pp35~41の「腫瘍療法 モノクローナル抗体、腫瘍ワクチン、及び抗イディオタイプに対 する免疫学的研究」参照)。

従って、本発明がヒト陸事の治療のための薬学的組成物、組合わせ、及び方法を包含することが明らかである。例えば、本発明はL45 抗体の薬学的に有効な量及び薬学的に許容できる担体を含むヒト腫瘍の治療に用いる薬学的組成物を包含する。組成物はL45 抗体を非修飾、治療薬(例えば薬物、毒素、酵素又は第2 抗体)に接合して、又は組換え形態(例えばキメラ又は二重特異性L45)で含むことができる。組成物はさらに癌の治療のための他の抗体又は接合体を含むことができる(例えば抗体カクテル)。

本発明の抗体組成物は静脈内、腹腔内、経口、リンパ内又は臓 瘍中への直接投与を含み、しかしそれらに限定されない普通の投 与方法を用いて投与できる。静脈内投与が好ましい。

本発明の抗体組成物は、液体溶液又は懸濁液、錠剤、丸剤、粉体、坐剤、ポリマーマイクロカブセル又はマイクロ小胞、リポソーム、及び注射可能又は注入可能溶液を含み、しかしそれらに限定されない種々の剤形であることができる。 好ましい形態は役与の方式及び治療適用による。

抗体組成物はまた、好ましくは該技術において知られた普通の 選学的に許容できる担体及びアジュパント例えばヒト血清アルプ ミン、イオン交換体、アルミナ、レシチン、緩衝物質例えばリン 酸塩、グリシン、ソルビン酸、ソルビン酸カリウム及び塩又は電 解質例えば確歴プロタミンを含む。

本発明の組成物に対する投与及び用法の最も有効な方法は疾患の置さ及び経過、患者の健康及び治療に対する応答、並びに治療 医師の判断による。従って、組成物の投薬量はと個々の患者に対 しタイトレートすべきである。しかし、本発明の抗体組成物の有 効量は約1~約5000mg/m°の範囲内にあることができる。

抗原L45として示される本発明の新規抗原もまた治療適用に 使用できる。抗原は腫瘍から精製でき、又は組換えDNA技術に より製造できる(1986年2月7日に提出されたブラウン

(Brown)ほかの同時係属米国特許出顧第827.313 号、代理人整理番号No. 5624-008、参照]。 L 4 5 抗原をコードする遺伝子は初めに L 4 5 抗原のm R N A を高める方法によりクローン化できる。そのような方法の 1 つにより、ポリソーム (m R N A リポソーム 及び新生ポリペプチド娘からなる)を、新生験上の L 4 5 抗原決定基を認識する抗体でイムノアフィニティークロマトグラフィー

により精製できる。mRNAは、例えばL45抗体で免疫沈降法により分離され、cDNAが適当な発現ペクター中にクローン化される。あるいは、L45抗体又はL45抗原に対する抗血清を、発現ペクターを用いるcDNAライブラリーのスクリーニングに使用できる。精製又はクローン化したL45抗原は単独で免疫原として、又は適当な免疫学的アジュバントとともに投与できる。

精製又はクローン化したL45抗原は本発明の方法にワクチン として使用し一定の腫瘍に対する免疫処置に使用できる。そのよ うなワクチンを製造する方法は該技術において知られている〔例 えばエスチン (Estin)ほか、Proc. Nat'l. Acad. Sci. (USA)、 85:1052(1988)参照)。簡単に記載すると、組換え ウイルスがクローン化した腫瘍関連抗原例えばL45抗原の発現 のために構築される。組換えウイルスで感染された細胞は腫瘍抗 原を細胞の表面に、並びに宿主の不適合性抗源及び免疫原ウイル スタンパク質を発現するであろう。これは腹瘍拒絶反応における キー役を演ずる細胞免疫の誘発を容易にする。適当なウイルス例 えばワイエス (Wyeth)天然痘ワクチン (ニューヨーク市所生局枠) のプラーク精製したウイルスから得られるワクシニアウイルスが ワクシニアウイルス「7.5 K」プロモーターの制卸下のK45抗 原のコーディング配列を含む組換えウイルスの構築に使用される。 組換えウイルスは次いで盛に対する保護のためのワクチンとして 静脈内に投与できる。

記載した本発明がより完全に理解されることができるために次 の実施例が示される。これらの実施例が単に例示のためであり、 決して本発明の範囲を限定すると解すべきでないことを理解すべ きである。

実施例1

L45モノクローナル抗体の調製

本発明のL45モノクローナル抗体をイー(Yeh)ほか、Proc. Nat'l. Acad. Sci. (USA)、(1879)、前掲)により前に記載されたハイブリドーマ融合法を用いて製造した。簡単に記載すると、3月令BALB/cマウスを、CH3と称されるヒト肺癌からの外植培養細胞を免疫原として用いて免疫処置した。マウスは腹腔内(i. p.)6注射、各免疫処置に対し約10~細胞、を受けた。最後の免疫処置の3日後、脾臓を回収し、脾細胞を培地中に懸濁させた。次いでポリエチレングリコール(PEG)を用いて脾細胞をゲンチシンでトランスフェクションしたNS1マウス骨髄腫細胞と散合させ(コラーほか(Kohler and Milstein)、前掲)、細胞懸濁物を、イエー(Yeh)ほか、Proc. Nat'l. Acad. Sci. (USA)、前掲、により記載されたように、マイクロタイクーウェル中で、選択HAT培地中で増殖させた。 混合物をシードし、単一般合細胞又はクローンに由来する低密度培養を形成させた。

次いでこれらのハイブリドーマ培養の上澄みを肺癌細胞系CH3上の直接結合活性について、及びドイラード(Doulliard)ほか、Meth. Bnzymol., 92:188~74(1983)により記載されたものに類似するELISA検定を用いてヒト線機序細胞の短期培養に対してスクリーニングした。この検定によれば、抗原(スクリーニングされる抗体が反応性である)をマイクロクイタープレート上に固定化し、次いでハイブリドーマ上澄みとともにインキュペートする。上澄みが所望の抗体を含むならば、抗体が固定化した抗原に結合し、抗免疫グロブリン抗体一酵素接合体及び光学濃度の測定可能な変化を生ずる酵素に対する基質の添加により検出される。

この実施例のために、肺癌細胞又は対照線維芽細胞あるいは末

柄血白血球 (PBL) を96ウエル組織培養プレート (コスター (Costar, Cambridge, NA)) 中へ分配し、温り37℃インキュベ -ター (5%CO_s)中で一夜インキュペートした。次いで細胞を 新興製1.0%グルタルアルデヒド100μ2で0.5%の最終ウエ ル渡度に固定し、宝温で15分間インキュペートし、次いで1× PBSで3回洗浄した。次に細胞をPBS中の5%BSAで30 分間ブロックし、再びPBSで3回洗浄した。次いでハイブリド ーマ培養の上澄みを100μ1/ウエルに加え、ウエルを室温で 1時間インキュペートし、細胞を3回PBSで洗浄した。次に0. 1%BSA及びPBS中に希釈したヤギ抗マウス西洋ワサビベル オキシダーゼ [ザイムド (Zymed, CA)] を100μደウエルの識 度に加えた。反応混合物を室温で1時間又は37℃で30分間イ ンキュペートし、次に細胞をPBSで3回洗浄した。次いでo~ フェニレンジアミン (OPD) を100μ l/ウエルに加え、ブ レートを暗所で、室温で5~45分間インキュベートした。細胞 に対する抗体結合は [0~20分内に生じたウエル中の色の変化 により検出された。反応を100μ&/ウエル H,50,の添加によ り停止させ、ダイナテク (Dynatech, Alexandria, VA) マイクロ エライサ・オートリーダー中で、492mmで吸光度を読みとった。

免疫処置細胞系に対してなお陽性でPBしに陰性のウエルを免 疫処置細胞系ペレット並びに正常な脊髄、肝臓及び膵臓組織に対 して免疫組織学技術により試験した。

この検定は完全細胞又は特製した溶性抗原あるいは細胞抽出物を固定化抗原として用いて行なうことができることを認めるべきである。溶性抗原又は細胞抽出物を抗原として用いたとき、抗原は初めにPBS中で50μ1/ウエルに塗布し、プレートを検定の開始前に室温で一夜インキュベートした。完全細胞を抗原とし

Biotechnology, Birmingham, AL)] を外側ウエル中に置き、37 でで 24~48時間インキュペートした。次いで沈殿線を読んだ。 b) ELISAイソタイピング

ダイナテク(Dynatech)のイムロン(Immulon)86ウエルプレートをヤギ抗マウス1g抗体で1μg/ 試験度に、PBS中50μℓ/ウエルコートし、4℃で一夜カパーして置いた。プレートをPBS/ツィーン20、0.05%で洗浄し、培地100μℓ/ウエルで、室温で1時間ブロックした。プレートを洗浄した後し45ハイブリドーマの上汲みを加え、窒温で1時間インキュペートした。ウシ血清アルブミン(BSA)を含むPBSで洗浄した後ブレートをペルオキンダーゼに接合した単一特異性ウサギ抗マウス1gイソタイプ抗体〔ザイムド(Zymed)〕とともに37℃で2時間インキュペートした。洗浄後、プレートを0.1 Mクエン酸塩緩衝液、pH4.5、中の1g/㎡ ローフェニレンジアミン及び0.03% H₁0。とともにインキュペートした。630gにおける光学温度をダイナテク(Dynatec)EL1SAプレートリーダーで御定した。

これらの操作に基づいてL45モノクローナル抗体が1gG 2gイソタイプであることが決定された。

L45モノクローナル抗体の結合特性

抗原の細胞下局在を、非イオン性界面活性剤による透過性化の前後の細胞に対する抗体結合の測定により決定した。完全な培養細胞の細胞表面に対する抗体結合は、ヘルストロム(Helistron)ほか、Cancer Research、46:3817~3923(1986)により記載されたように、蛍光標示式細胞分取器(FACS)目を用いる直接蛍光により確認した。簡単に記載すると、FACS細胞分取器を用いる結合分析のために、1×10⁶培養細胞を

て用いるとき、それを新鮮で又は固定化後に使用できる。どの場合にも、細胞を初めに培地中で100μℓ/ウエルで100細胞に適布し、37℃のインキュペータ (5%CO₈)中で一夜インキュペートした。

肺癌細胞系に結合し、正常組織に結合しない抗体を生じたハイブリドーマをこのように試験管内で選択し、クローン化し、広げ、さらに抗体特異性について試験した。ヒト肺癌と反応性の抗体を生じたハイブリドーマを再びクローン化し、広げ、プリスタン感作3月合BALB/cマウス中へ注射し、そこでそれらを腹水腫瘍として増殖させた。

この操作後、ハイブリドーマ細胞系L45が得られ、クローン 化し、マウス中へ注射し、腹水腫瘍として発生させた。前に関示 したように、試L45ハイブリドーマはATCCに寄託された。 腹水中に分泌された抗体はプロテインA-セファロース(例えば エィ(By)ほか、Impunochenistry、15:429~438(1978) 参照)で、又はセファクリルS-300上のゲル線過により頼製 した。精製したL45抗体を以後のキャラクタリゼーションに用 いた。

実施例 [[

L45モノクローナル抗体のキャラクタリゼーション イソタイプ決定

L 4 5 ハイブリドーマにより生成された免疫グロブリンのクラスの決定に、次の方法を用いた。

a) オクタロニー免疫拡散法

L 4 5 ハイブリドーマ細胞の上潤みの分割量を 2 5 %寒天平板の中心ウエル中に置いた。単一特異性ウサギ抗マウス I g イソタイプ抗体 【サザン・パイオテクノロジー(Southern

IMDM培地 (キブコ (Gibco 、Grand Island, NY)) 中の15 %ウシ胎児血清 (FBS) 中で500μ1/管の全体積に分取し た。細胞をセロフュージ (Serofuge) で1.5分間違心分離し、上 澄みを除去した。10μg/៧のL45モノクローナル抗体100 μεを各替に加え、次いでその内容物を混合し、氷上で30分間 インキュベートした。反応混合物をセロフュージ上で1.5分間の 遠心分離により15%FBS/[MDM500μℓで3回洗浄し た(管は第3先浄後ブロットした)。次いで15%FBS/INDM 中に1:25に希釈した最適化FITC接合ヤギ抗マウスIgG 抗体 (タゴ (Tago, Burlingame, CA)] 50 μ & を各替に加え、 反応混合物を混合し、30分間インキュベートした。次いで洗浄 段階を構造し、管のブロッティング後各ペレットをPBS200 ~50041中に再懸濁した。各試料をクールター・エピックス (Coulter Spics)C FACSで試験し平均蛍光強度(MPI)を削 定した。MFIから線蛍光当量(LFE)を改良した。陰性対照 のLFEにより割算した各試験試料のLFBは特異抗体対対照抗 体の染色された細胞の明るさ間の比を与えた(1.0 = 蛍光に差な し、20=蛍光が明るさとして2倍、など)。結合データは表1 中に示される。

機々の細胞系に対するL45抗体の結合

一	L 4 5 抗体结合比
2981輸出882	15.6
CH3篩癌	3. 3
2 7 0 7 財癌	L O
HCT118肺癌	7. 4
3 4 7 7 乳癌	1 3. 5
RCA結腸癌	2 1. 0
3 3 4 7 乳癌	1. 6
C钴磷癌	2 4. 3
CEM Tリンパ球	1. 0
MOLT4Tリンパ球	1. 3
P34R-1 Bリンパ腫	1. 0
末梢血細胞	1. 0

患!が示すように、しょ5モノクローナル抗体が肺、胸部及び 枯腸癌細胞系と反応したが、しかしT又はBリンパ腫系とも、ま た正常末梢血白血球とも反応じなかった。

免疫組織学

Immunochemistry. pp. 1 0 4~6 9、ジョン・ワイリー・アン ド・サンズ (John Wiley & Sons, New York) (1979) 中に記 載され、ガリグース (Garrigues)ほか、Int. J. Cancer、2 8: 511~15 (1982) により改変されたスターンパーガー (L. A. sternberger)のPAP法を複鉄組織切片上の免疫組織型 的研究に用いた。これらの試験のための様的組織は外科で得られ、 液体窒素中で予冷したイソペンタンを用いて除去4時間内に凍結 した。次いで組織を液体窒素中に又は一70℃で、使用するまで

ン中で清浄にし、スライド上に載せた。並行切片はヘマトキシリ ンで染色した。

スライドはそれぞれコード下に評価し、コードした試料は別の 研究者によりチェックした。典型的なスライドは微分干渉コント ラスト光学業子 [ファイスーノマルスキィ (Zeiss-Nomarski) 〕 の使用により撮影した。抗体染色の程度は0 (反応性なし)、+ (若干の弱い陽性細胞)、++(細胞の少くとも1/3が陽極)、 +++ (大部分の細胞が陽性)、++++ (すべての細胞が強く 陽性)として評価した。+及び0染色の間の差は+及び++染色 の間より明瞭でないカットであったので、++又はそれ以上とし て短別された染色を「陽性」と考えた。新生物及び基質細胞の両 方が腫瘍試料中に認められた。記録された染色は、基質細胞が全 く染色されないか又は腫瘍細胞より非常に弱く染色されたので、 屋瘍細胞の染色である。

表2は種々の腫瘍及び正常組織試料のL 4 5 モノクローナル抗 体を用いた免疫組織学的染色を与える。その選が明らかに示すよ うに、1.45抗体は広範囲のヒト腫瘍試料と反応し、試験した多 くの正常ヒト組織と反応性がないことを示す。

符表平4-503307(9)

貯蔵した。凍結切片を調製し、風乾し、アセトンで処理し、再び 乾燥した【ガリグース (Garrigues)、前揖、参照)。 組織学的評 伍に用いる切片はヘマトキシリンで染色した。非特異的パックグ ラウンドを減らすため、切片をPBS中に1/5に希釈した正常 ヒト血清とともにプレインキュペートした(ガリグース (Garrigues)ほか、前掲、参照)。マウス抗体、ウサギ抗マウス lgG、及びマウスPAPを10%正常ヒト血清及び3%ウサギ 血清の溶液中に帯取した。ウサギ抗マウス「gG〔スターンパー ガー・メイヤー・イムノケミカルズ (Sternberger-Never immunochemicals. inc.. Jarettsville, MD)) は1/50の希釈 で用いた。特に精製したPAP2mg/mlを含むマウスペルオキシ ダーゼー抗ペルオキシダーゼ複合体 【PAP、スターンパーガー・ ・メイヤー・イムノケミカルズ (Sternberger-Weyer Immunochemicals, Inc.)] は1/80の希釈で用いた。

染色操作は一連の切片を特異抗体、すなわちし 4 5、又は対照 抗体で2.5時間処理し、切片を容温で、1/5.0に希釈したウサ ギ炕マウス!gGとともに30分間インキュペートし、次いで切 片を1/80希釈マウスPAP複合体に宣復で30分間さらすこ とから構成された。抗体による各処遺後にスライドをPBS中で 2回洗浄した。

免疫組織化学的反応は、新たに開製した0.05Mトリス緩衝液、 pH7. 6 中の 0. 5 % 3。 3′ージアミノペンジジン四塩酸塩〔シゲ マ・ケミカル (Signa Chemical Co., St. Louis, MO)) 及び0.01 % H.O. を加えることにより B 分間顕色させた (ヘルストロム (Reilstrom)ほか、J. Immunol., 127:57~60 (1981). 参照)。 さらに蒸留水中の 1 % 0s0。 辞波に 2 0 分間 さらしてぬ 色を強めた。切片を水で洗浄し、アルコール中で脱水し、キシレ

表 2 1.45モノクローナル抗体による腫瘍及び正常組織試料 の免疫ペルオキシダーゼ染色

租粮型	抗体结合	
	(陽性腫瘍の数/試験腫瘍全数)	
結膜癌	13/13	
耕 癌	10/13	
乳 癌	15/15	
卵巣癌	5 / 6	
黑色腱	8 / 8	
肉 廬	4 / 6	
正常組織:脾 臓	0 / 3	
新 施	0 / 4	
肝 羅	0 / 4	
心臓	0 / 1	
卵巣	0 / 1	
副 實	0 / 1	
- 奉 丸	0 / 1	
胸 邸	0 / 8	
篇 株	0 / 1	
皮膚	0 / 5	
静臟	. 0 / 5	
桔 脇	0 / 6	
E .	0 / 2	
甲状腺	0 / 3	
リンパ即	0 / 2	

実施例皿

1.45抗体により認識されたL45抗原 種製

L 4 5 抗体と反応性の抗原を確認するために、L 4 5 抗原をA 5 4 9 細胞 (ATCC、Rockville, MD)から分離し、イムノアフ ィニティークロマトグラフィーにより精製した。LI5抗原は、 Q. 1 5 M - NaCl及び 1 mlフェニルメタンースルホニルフルオリド .を含む10mikリスHC4級衡液、pH8.5、中の0.5%NP40 でA549細胞膜から可溶化し、イムノアフィニティークロマト グラフィーにより精製した。カラムはL45抗体をカルポニルジ イミダゾール活性化アガロース (レアクチーゲル (Reacti-Gel) (BX)、ピアス(Pierce, Rockford, IL))に結合させること により関製した。 結合したL45抗原をアフィニティー支持体か ら0.5 %NP40及び0.1 5 M - NaClを含む0.5 Mグリシンー HC L級衡液、pH2 3、で溶離させた。溶離したL45抗原はさ らに15%アクリルアミドゲル上の分離用ドデシル硫酸ナトリウ ムポリアクリルアミドゲル健気泳動 (SDS-PAGE) により 精製した。電気泳動後、ゲルをクーマシープリリアントブルー (10%酢酸及び30%イソプロパノール中瓜5度量%)で染色 し、酢酸 (5 %、 v : v) 及びメタノール (1 7 %、 v / v) の 溶液中で脱色した。染色されたL45抗原パンド (Mr 100,000) をレーザーブレードで切取り、直ちに、ハンカピラー (Hun kapiller) ほか、Methods in Enzymology, 9 1 : 2 2 7~ 236 (1983) により記載されたようにFCU-040エレ

(flun kapiller) ほか、Methods in Enzymology, 91:227~236 (1983) により記載されたようにFCU-040エレクトロエリューター/コンセントレーター (シー・ピー・エス・サイエンティフィック (C. B. S. Scientific Co., San Diego, CA)) で電気溶離にかけた。

配列分析

B) 放射免疫沈降

A 5 4 9 細胞を、10 %選折ウシ胎児血清(FBS)を補足したRPMJ 16 4 0 培地(グルコース不含又はロイシン不含RPMJ 16 4 0 セレクトーアミン・キット(Select-Amine Kit)、GJBCO)中で37℃で5時間インキュベートすることにより、それぞれ「*H)ーグルコサミン及び(*H)ーロイシンで機嫌し、10%FBSを補足したDMEM培地中で一夜追跡した。細胞ペレットを50 mMーとしたDMEM培地中で一夜追跡した。細胞ペレットを50 mMーEDTA、0.1%SDS、1%トリトン(Triton)X-100、1%デオキシコール酸ナトリウム、PMSF(10 μg/xd)、アプロチニン(10 μg/xd)で抽出した。溶解物をし45抗体とともに4℃で1時間インキュペートすることによりし45抗原を免疫が降させた。抗原抗体複合体をヤギ抗

自動エドマン(Eduan)分解をL 4 5 抗原の 2 つの問製物: 1) 抗原 3 8 paoi及び 2) 抗原 1 4 paoi、でパルスド液体タンパク質 シーケンサ 〔モデル 4 7 5 A、アプライド、バイオシステムズ (Applied Blosystems, Inc., Poster City, CA)〕 中で行なった。 フェニルチオヒダントインアミノ酸酵導体はモデル I 2 0 A オン ラインHPLC装置 〔アプライド・パイオシステムズ(Applied Blosysyems, Inc.)〕上の逆相高速液体クロマトグラフィー (HPLC)オンラインにより、PTH C 1 8 カラム及び酢酸ナトリウム/テトラヒドロフラン/アセトニトリル勾配を溶離に用いて分析した。

L 4 5 抗原のアミノ末端アミノ配列は次のとおりである:

1 5 10 15 20 25

W-Y-T-Y-N-S-A-Y-G-D-T-I-I-I-P-X-R-L-D-Y-P-G-N-L-M-F (式中、Xは確認されなかったアミノ酸を表わす。)

26残基L45アミノ末端配列をPIRデータベース(PIR Release 180、1988年9月; GenBank Release 57.0、1988年9月; NEW、1988年11月30日; DIF、1988年11月30日; SWISS PROT、1988年11月30日; CびLOSPRO、1988年11月30日) に比較すると、他の既知配列との有意な配列相同を示さなかった。

L (5 抗体により確認された抗原は約100,000 ダルトンの分子量 (Mr) のタンパク質抗原である。

免疫学的キャラクタリゼーション

A) ウェスタンブロット分析

イムノアフィニティー精製し45抗原をレムリ(Laemali, U. k.)、Nature、227:680~685(1970)により記載されたように、SDS-PAGE(7.5%アクリルアミド、ミニ

マウスIgG及びパンソルビン (Pansorbin,スタヒロコッカス・アウレウス (Staphylococcus aureua)細胞、カルビオケム (Calbiochem, San Diago, CA)] で、各4℃で30分間逸続的にインキュペートすることにより沈殿させた。免疫沈降物を50g リン酸ナトリウム緩衝液、pH7.2、150gЫーNaCl、2gЫ一EDTA、0.1 %NP40で4回洗浄し、SDS-PAGEにより還元及び非還元条件下に分析し、ゲルを EN³HANCBTM (ニュー・イングランド・ニュークリア (New England Nuclear, Boston, MA)] で含浸した後フルオログラフィーにより可視化した。

L45 抗体は $\{^8H\}$ ーロイシン及び $\{^8H\}$ ーグルコサミン標識 細胞の両方においてMr=100,000 を育するL45 抗原を特異的に沈降した。これらのデータはL45 モノクローナル抗体により 認識された抗原決定基がMr=100,000 を育する特有一重競響タンパク質上に位置することを示す。L45 抗原は肺、胸部、結腸及び卵巣癌細胞並びに黒色腫及び肉種細胞を含む種々の腫瘍細胞に関連する。

上に示した本発明の多くの改変及び変形を、その精神及び範囲から逸脱することなく行なうことができることが明らかである。 記載した特定の機様は単に例として示され、本発明は単に請求の 額囲の関係により限定される。

国 辞 典 金 條 告

			PCT/U	590/00407
		THE SUBSKIT WATER OF SHARE PARTY.		
IFC (5): ASIX 49700, USIX 53753, USIX 33/377, ASIX 37/00,007K 15/1A US. CL.: 42A/9, 435/7, 436/548, 51A/2, 530/387				
	-			
2000	مسمو ب			
Ų.S.	s. 424/9, 85.8; 435/7, 172.2, 240.27, 235; 436/301, 503, 348, 64, 613; 514/2; 530/ 387, 395, 331/101, 106, 107, 110			
		Decreased Supplied other I	en manufact of the Parking Successive ?	
See A	cal Abs	tract Services On Line, Fr at For Search Terms.	Lie Riceis Proviews And	APS. Please
10, 000				
, نملت		on of Partners, " was principles, where the		Restricted by Change Stap. 6
	1.		1004 (7.11	
Ą	et al. and M. Abstra	Research, Vol. 45, August "Monocloral House Antibo men Long Carcinoms", page uct, page 3917, column 1,: 12, lines 1-17 and page 3	dies Raised agminet s 3917-3923, See lines 1-6, page 3920,	1-8, 10-17 33-38 1-41
¥	or al.	pical Abstracts, vol. 78(1). Thismosis of and Therap radiolabeled entibodies an age 9549 Abstract no. 850 ; 317-328, 1984.	y For solid tumors direase framemite".	14 10-11 14 10-11
-∳	et al.	pical Abstracts, vol. 76(1) "Helanome - associated a expressed after publicaged lic antibody", see pages 8 J. Cancer, 31(5): 553-556.	ntigen p97 continues exposure of cells to	1-8, 10-17 and 33-38 1-41
¥	"Manuall small to. 1	cal Abstracts, vol. 106, 1 Sectors of monoclonal anti- call lung carcinoss", see 16876c, Eur. Pat. App. EP	page 559 Abstract	1-8, 10-17 and 33-38 1-41
* from common of that commons : "T the common manager of the common and the commo				
.w. ==				
~ ≃	-		T	
T. Annual and my face to the state of the st				
The state of the s				
III, CENTRINA TION				
Bulle of the Adheri Confession of the Improvement Season . Dots of Printing of the Improvement Season Report				
14 1	MAY 199	•	0 6 JUL 1990	t
-	-		7/4 0 4000000000000000000000000000000000	
		ISA/OS	THEREIS B. HOPPER	
		AND US		

PCT/UB90/00407

ATTACEMENT TO FORM PCT/ISA/210, Part VI:

- Claims 1-8,10-17 and 19-29 are drawn to a monoclonal) antibody specific for a cell surface glycoprotein antique of human tumor cells and an immunoassay for the detection of human tumors, classified in classes 425, 426, 530 and 838.
- II. Claims 9 and 18 are drawn to a composition for treating tumors, classified in class 514.
- III. Claim 30 is drawn to a method for lucalizing human tumors in viro, classified in classes 424 and 935.
- IV. Claims 21 and 22 are drawn to a method of immunotherapy for the treatment of tumors, classified in classes 424 and 925.
- V. Claims 33-37 are drawn to hybridoma cell lines, classified in classes 435 and 935.
- VI. Claims 39-41 are drawn to a vaccine and a method for immunizing against tumors comprising said vaccine, classified in class 435.

REASONS FOR HOLDERS LACK OF UNITY OF INVESTIGAT

Group I is directed to a product and a method for using that product,

Group II is directed to a separate and distinct product, Group III is directed to a separate and distinct process for using the product of Group I,

Printing interesting Continues rids the decompany		
	٠, ١	
- 17	MINISTERS THE SECTION SEATES WITH FRANK WITH PRINCE SECTION S.	
	ر بين پيير ووراي وليندني موليدي موسود آن ايسوده ۱۵ (1966) ۱۸۸۸ اود دون پدهود الدورو ايدانات منظ غيبال من استوديد من در دوسودي دود الايوان الموارد الاوليد وارد وارد و دوناندون در	
400		
~~	E to doubt to being high oil metamolyte injustrature, which the 60 thinks are of being find.	
	•	
	•	
i		
۰D		
*U 000	Anna.co.	
V. G 04	CONTACTORS WHERE YOUTH OF INVENTION OF LACTURE!	
-		
PLEASE SEE ATTACHEME		
	ها جماعه والمناه المستحديدة والمراجعة من ما الله فيمنا حيث بينا والمناء المستحدة المستحددة	
	monocom commune Dalaphone Interview	

Group IV is directed to a separate and distinct process for using the product of Group I, Group V is directed to a separate and distinct product and Group VI is direct to a separate and distinct product and a process of using that product.

Q. 9101

The search burden involved for each additional invention is undus, not only insefer as the additional parent search indicated by the separate classifications, but also insefer as considerable additional literature searches covering the entire classes noted above.

PCT/US90/00407

m. D041		
	Courses of Baryanary, resistant, where commences, of the resistant googleping .	Bernard to Clara do
ğ	Chemical Abstracts, vol. 108, 1987, Relistron et al, Preparation of a hybridous producing entithmen non- sail call lung carcinous monoclonal entibotics, puri- fication of said antibodies, and partial characteri- tation of the corresponding entigen, US Appl. 834,177 26 Fabruary 1986.	
ğ	US, A. 4,737,579 (Haliston et al) 12 April 1938 (See abstract, column 2, lines 99-68, column 3, lines 1-7, column 4, lines 1-20, column 8, lines 8-43).	1-29 and 33 38 1-9, 15, 20 25-28,30-32, 35,36 and 39 41
₫.	US, A. 4,579,627 (Sakamoto et al) C1 April 1986 (See Abstract, column 3, lines 62-66, column 4, lines 1-7, Table I).	1-18 and 33 37 1-37 and 39-41
^	US, A, 4,713,352 (Bander et al) 15 December 1987 (See Abstract).	1-41
*	US, A. 4,753,694 (Premisal et al) 23 June 1955 (See Abstract).	1-41
	·	

ATTACHMENT TO FORM ROT/KRE/218. Park IT.

II. FIELDA SEARCERD/SEARCE TERMS:

CLS Riccio APS

INVESTOR SHABCE
Respectional antibod?
Lung
Colon Breast
Ovary
THMOS OF CARGES OF CARGES? OF
CARGINGAS OF Malignant
10014
100 Aliodal tos
100,000

第1頁の統	ŧ		
Int. Cl.	3	識別記号	庁内整理番号
A 61 K	49/00 49/02	A A	8415-4C 8415-4C
C 07 K	15/14		7731 — 4 H
C 12 N	5/20 5/28		
G 01 N	33/53 33/574 33/577	D B B	8310-2 J 9015-2 J 9015-2 J
// C 12 N (C 12 P C 12 R	15/06		*****

②発 明 者 ヘルストロム インゲガルド

7分発 明 者 マルカルト ハンス

伊発 明 者 ヨネヤマ ヨシタカ

アメリカ合衆国 ワシントン州 98105 シアトル ノースイースト サーバー ドライヴ 3925 アメリカ合衆国 ワシントン州 98040 マーサー アイランド サウスイースト フオーテイシックスス ストリート 9222 アメリカ合衆国 ワシントン州 98005 ペルヴイユー ナンバー

エフ304 ノースイースト テンス プレイス 12760